This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

WELTORGANISATION FÜR GEIS'IIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/47518 A1 A61K 31/715 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 29. Oktober 1998 (29.10.98) PCT/EP98/02284 (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, (21) Internationales Aktenzeichen: CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, 17. April 1998 (17.04.98) NL, PT, SE). (22) Internationales Anmeldedatum: Veröffentlicht (30) Prioritätsdaten: 17. April 1997 (17.04.97) DE Mit internationalem Recherchenbericht. 197 16 120.0 Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): EUeintreffen. ROPÄISCHES LABORATORIUM FÜR MOLEKULAR-BIOLOGIE (EMBL) [DE/DE]; Meyerhofstrasse 1, D-69117 Heidelberg (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIMONS, Kai [FI/DE]; Kleinschmidtstrasse 27, D-69115 Heidelberg (DE). (74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 München (DE). (54) Title: USE OF CHOLESTEROL-LOWERING AGENTS TO INFLUENCE SIGNAL TRANSDUCTION PROCESSES IN THE CELL MEMBRANE AND IN THE PROPHYLAXIS OR TREATMENT OF PRION-ASSOCIATED DISEASES OR ALZHEIMER'S DISEASE (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON CHOLESTERINSENKENDEN MITTELN ZUR BEEINFLUSSING VON SIGNALTRANS-DUKTIONSVORGÄNGEN AN DER ZELLMEMBRAN, IN DIE PROPHYLAXE ODER BEHANDLUNG VON PRION-ASSORZIERTE- ODER ALZHEIMERISCHE KRANKHEIT (57) Abstract The invention relates to the use of cholesterol-lowering agents in the prophylaxis or treatment of diseases based on conformational change of prions and Alzheimer's disease as well as for influencing signal transduction processes in the cell membrane. (57) Zusammenfassung Zur Prophylaxe oder Behandlung von Krankheiten, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, und von Alzheimer'scher Krankheit werden im Rahmen der Erfindung cholesterinsenkende Mittel ebenso eingesetzt wie zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| | AL | Albanien | ES | Spanien | LS | Lesotho | IZ | Slowenien |
|---|----|------------------------------|----|-----------------------------|-----|-----------------------------|-----|------------------------|
| | AM | Armenien | FI | Finnland | LT | Litauen | SIK | Slowakci |
| | AT | Osterreich | FR | Frankreich | LU | Luxemburg | SN | Senegal |
| | AU | Australien | GA | Gabun | LV | Lettland | SZ | Swasiland |
| | AZ | Aserbaidschan | GB | Vereinigtes Königreich | MC | Monaco | TD | Tschad |
| | BA | Bosnien-Herzegowina | GE | Georgien | MD | Republik Moldau | TG | Togo |
| | BB | Barbados | GH | Ghana | MG | Madagaskar | TJ | Tadschikistan |
| | BE | Belgien | GN | Guinea | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistan |
| | BF | Burkina Paso | GR | Griechenland | | Republik Mazedonien | TR | Türkei |
| | BG | Bulgarien | HU | Ungarn | ML | Mali | TT | Trinidad und Tobago |
| | BJ | Benin | IB | Irland | MIN | Mongolei | UA | Ukraine |
| | BR | Brasilien | IL | Israel | MR- | Maurecanien | UG | Uganda |
| | BY | Belarus | IS | Island | MW | Malawi | US | Vereinigte Staaten von |
| | CA | Kanada | п | Italien | MX | Mexiko | | Amerika |
| | CF | Zentralafrikanische Republik | JР | Japan | NE | Niger | UZ | Usbekistan |
| | CG | Kongo | KE | Kenia | NL | Niederlande | VN | Vietnam |
| | СН | Schweiz | KG | Kirgisistan | NO | Norwegen | ¥U | Jugoslawien |
| | CI | Côte d'Ivoire | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neuseeland | zw | Zimbabwe |
| ŀ | CM | Kamerun | | Korca | PL | Polen | • | • |
| | CN | China | KR | Republik Korea | PT | Portugal | | |
| | CU | Kuba | KZ | Kasachstan | RO | Rumanien | | |
| | cz | Tschechische Republik | LC | St. Lucia | RU | Russische Föderation | | |
| | DE | Deutschland | LI | Liechtenstein | SD | Sudan | | |
| | DK | Dänemark | LK | Sri Lanka | SE | Schweden | | |
| | EE | Estland | LR | Liberia | SG | Singapur | | |

VERWENDUNG VON CHOLESTERINSENKENDEN MITTELN ZUR BEEINFLUSSING VON SIGNALTRANS-DUKTIONSVORGÄNGEN AN DER ZELLMEMBRAN, IN DIE PROPHYLAXE ODER BEHANDLUNG VON PRION-ASSORZIERTE- ODER ALZHEIMERISCHE KRANKHEIT

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von cholesterinsenkenden
5 Mitteln zur Prophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen, die mit einer Konformationsänderung von Prionen einhergehen, oder von Alzheimer'scher Krankheit.

Für die meisten Molekularbiologen, die sich mit Membranproteinen beschäftigen, 10 liegt die Funktion von Lipiden hauptsächlich in ihrer Eigenschaft, als Solvens für Proteine zu dienen (Singer & Nicolson, Science 175 (1972), 720-731). Dies ist jedoch sicher nicht ihre einzige Rolle. Die verschiedenen Lipidarten sind nicht nur in einer fluiden Doppelschicht angeordnet, sondern sie sind auch über die exoplasmatischen und cytoplasmatischen Membranbereiche asymmetrisch verteilt 15 (Bretscher und Raff, Nature 258 (1975), 43-49; Roelofsen & Op den Kamp, Plasma Membrane Phospholipid Asymmetry and its Maintenance: The Human Erythrocyte as a Model 1-7-46 (1994)). Außerdem hat man festgestellt, dass die Lipide auch in bestimmter Weise organisiert sind und damit mehr Regulierungsaufgaben erfüllen als bisher bekannt (Glaser, Curr. Op. Struct. Biol. 20 3 (1993), 475-481, Thomas et al., J. Cell Biol. 125 (1994), 195-802, Kusumi & Sako, Curr. Opin. Cell Bio. 8 (1996), 566-574). Es hat sich nun gezeigt, dass eine laterale Organisation von Lipiden entsteht durch Verbindung von Sphingolipiden und Cholesterin zu sich bewegenden Schollen oder Flößen, an welche sich Proteine innerhalb der Doppelschicht spezifisch anlagern können. Die 25 Existenz solcher Sphingolipid-Cholesterin-Flöße führt zu einer grundsätzlich anderen Beurteilung der Membranorganisation und erlaubt neue Einblicke in die Funktion von Zellmembranen.

Auf Basis von Untersuchungen zu solchen Sphingolipid-Cholesterin-Flößen sind die in Figur 1B gezeigten Modelle entstanden. Man geht davon aus, dass die Sphingolipidkopfgruppen, welche größere Bereiche der Ebene des exoplasmatischen Teils der Membran belegen als die Kohlenwasserstoffketten der

- 2 -

Lipide in der Membranschicht, Zwischenräume entstehen lassen, die durch Cholesterinmoleküle gefüllt werden, die sozusagen als Abstandhalter fungieren (Figur 1B). Eine dichte Aneinanderfügung dieser Sphingolipid-Cholesterinklaster auf dem exoplasmatischen Teil der Membran lässt sie als Gesamtanordnung 5 innerhalb der Membrandoppelschicht fungieren. Es ist dabei wichtig, festzustellen, dass die Sphingolipide normalerweise eine lange Fettsäure (C_{20} - C_{26}) aufweisen, die über eine Amidbindung an die Sphingosinbasis angeheftet ist, wobei aufgrund der Länge der Fettsäure diese mit dem cytoplasmatischen Teil der Doppelschicht der Membran in Verbindung treten kann. Da Cholesterin in 10 beiden Membranschichten vorhanden ist, ist es auch möglich, dass das Molekül als Spacer im cytoplasmatischen Teil der Membran fungiert und dabei Zwischenräume ausfüllt zwischen dort vorhandenen Fettsäuren (Figur 1B). Die neuen Erkenntnisse über die Organisation von Sphingolipiden und Cholesterin in der Zellmembran führten nun zu der Erkenntnis, dass hierin auch eine Grundlage 15 liegen könnte für die Behandlung oder Verhinderung von Krankheiten, welche mit einer Konformationsänderung von Prionproteinen einhergehen, oder aber der Alzheimer'schen Krankheit. Derartige Krankheiten sind bisher noch nicht behandelbar, meist ist auch ihre Erkennung sehr schwierig, eine letztendliche Sicherheit kann meist nur durch Autopsie nach dem Tode des Patienten erhalten 20 werden. Insofern besteht ein dringendes Bedürfnis an einer Möglichkeit, derartige Krankheiten, zumindest im Verdachtsfall, zu behandeln oder ihre Entstehung zu verhindern.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, eine Möglichkeit bereitzustellen, auf Krankheiten wie die Alzheimer'sche Krankheit oder andere Krankheiten, bei welchen eine Veränderung von Proteinen an Sphingolipid-Cholesterin-Flößen stattfindet, positiv einwirken zu können.

Gelöst wird diese Aufgabe erfindungsgemäß durch die Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Prophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, oder von Alzheimer'scher Krankheit. Als cholesterinsenkende Mittel können alle Mittel

- 3 -

verwendet werden, welche den Cholesteringehalt im Blut senken und zu diesem Zweck zur Prophylaxe anderer Erkrankungen, vor allem der Arteriosklerose und des Herzinfarkts eingesetzt werden oder werden können. Beispiele von cholesterinsenkenden Mitteln umfassen den Wirkstoff Lovastatin (Mevinacor, Mevinolin, Monacolin-K, MK-803), sowie weitere Arzneimittel gegen Hypercholesterinämie, wie etwa Pravastatin-Natrium, Simvastatin, Bezafibrat, Clofibrat, Etofyllinclofibrat, Xenofibrat, Gemfibrozyl, Etofibrat, Colestipol-HCl, Colestyramin, Xantinolnicotinat, Icositolnicotinat, Probucol und dergleichen. Lovastatin hemmt die Cholesterinbiosynthese auf der Basis der Mevalonsäure. Es wird bereits als Arzneimittel bei Hypercholesterinämie verwendet, wo es in Dosen von bis zu 20 mg/Tag verabreicht wird. Die erfindungsgemäßen Dosierungen von cholesterinsenkenden Mitteln sind bekannt oder können vom Fachmann leicht ermittelt werden.

- Eine weitere mögliche Art und Weise zur Senkung des Cholesteringehalts ist, auf die Regulierung des Cholesterinmetabolismus Einfluß zu nehmen. Die Verteilung von Cholesterin auf Sphingolipid-Cholesterinflöße ist viel höher als dessen Verteilung auf Gebiete, in denen sich keine Flöße befinden. Im endoplasmatischen Retikulum, wo der zelluläre Cholesteringehalt wahrgenommen und reguliert wird,
 gibt es praktisch keine Flöße. Sphingolipid-Cholesterinflöße fließen vom Golgi-Apparat nicht zum endoplasmatischen Retikulum zurück. Das Senken des Cholesteringehalts beeinflußt zunächst das nicht in Flößen enthaltene Cholesterin, was dazu führt, daß weniger Cholesterin in das endoplasmatische Retikulum zurückfließt. Indem beispielsweise der Sphingolipidgehalt reduziert wird, wäre es dann möglich, gleichzeitig die Cholesterinsynthese in der Zelle zu senken, da mehr Cholesterin in das endoplasmatische Retikulum zurückfließen kann. Dies kann beispielsweise durch Sphingolipidsynthese-Inhibitoren geschehen.
- Als Krankheiten, die auf einer Konformationsänderung von Prionproteinen beruhen, wird derzeit vor allem die beim Schaf auftretende Krankheit Scrapie angesehen. Auch für die BSE-Problematik könnte die vorliegende Erfindung von

- 4 -

Bedeutung sein, wenn sich erhärtet, dass der auslösende Faktor für die letztendlich zum Tode führende Krankheit ebenfalls die Konformationsänderung von Prionproteinen ist und diese Erkrankung der Rinder auf den Menschen übertragbar ist. Somit wäre auch die Behandlung der Creutzfeld-Jacob-Krankheit ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Das Scrapie-Prionenprotein PrPsc ist die bisher einzige bekannte Komponente eines übertragbaren Prions. Es ist abgeleitet von einem normalerweise an Glycosylphosphatidylinositol (GPI) verankerten Protein PrPc, das in Neuronen 10 exprimiert wird, wobei durch eine Konformationsänderung des PrPc das Prionprotein PrPsc entsteht, welches proteaseresistent ist. Vermutlich findet diese Sphingolipid-Cholesterin-Flößen Konformationsänderung an Konformationsänderung scheint abhängig zu sein von der GPI-Verankerung, da chimäre Proteine, die eine eigene Transmembrandomäne enthalten, nicht der 15 Konformationsänderung unterliegen. PrPc ist unlöslich in Triton X-100 bei 4°C während der Konformationsänderung, und eine Verarmung an zellulärem Cholesterin verhindert die Bildung von PrPsc. Interessanterweise kann PrPc durch clathrinbeschichtete Vesikel mittels Endocytose in die Zelle eingeschleust werden, vermutlich aufgrund von Bindung an ein bisher unbekanntes 20 Transmembranprotein mit einem sogenannten coated pit-Signal. Diese Bindung hält PrPc möglicherweise von den Flößen entfernt, wo die bisher noch ungeklärte PrP^c-PrP^{sc}-Transformation stattzufinden scheint.

Eines der wichtigen Merkmale der Pathogenese der Alzheimer'schen Krankheit ist die fortschreitende zerebrale Anhäufung des Amyloid-β-Peptids (Aβ), einem proteolytischen Spaltprodukt aus einem Amyloidvorläuferprotein (APP). Neu synthetisiertes APP wird in den Neuronen in die Axone geleitet und dann durch Transzytose an die Dendriten weitergeführt. APP wird während des intrazellulären Transports einer Reihe von Spaltungen unterzogen, wobei entweder das amyloide Fragment Aβ oder eine nicht amyloide, sekretierte Form APP_{sec} (secreted) freigesetzt wird. Bei der Spaltung zu APP_{sec} durch α-Sekretase (α-Spaltung) verbleibt ein Transmembranfragment von 8 kDa in der Zellmembran. Die Spaltung

von APP zu Aβ geschieht in zwei Schritten. Zunächst wird durch die sog. β-Spaltung ein Fragment von 10 kDa von APP erzeugt, welches dann innerhalb der Transmembrandomäne noch einmal gespalten wird (y-Spaltung), wobei AB entsteht. Wie PrPc ist auch ein Teil des APP in Neuronen in Triton X-100 5 unlöslich, eine Eigenschaft, die auch GPI-verankerte und Transmembranproteine aufweisen, welche an Sphingolipid-Flöße binden. Wo genau die A β -Produktion stattfindet, ist nicht klar, jedoch weisen kürzlich erhaltene Resultate darauf hin, dass Aβ komplexiert an ein Lipid in Sphingolipid-Cholesterin-Flößen, das GM1-Gangliosid, vorgefunden wird in den frühesten Krankheitsmanifestationen im 10 Gehirn, Interessanterweise wird ein kleiner Teil APP auch in detergensunlöslichen, glycolipidangereicherten Komplexen, sogenannten DIGs (Brown & Rose, J. Cell 68 (1992), 533-544; Parton & Simons, Science 269 (1995), 1398-1399) aufgefunden. Möglicherweise wird APP durch die Bindung an GM1 an die Flöße fixiert und die Proteolyse könnte möglicherweise in den Sphingolipid-Cholesterin-15 Mikrodomänen stattfinden, wobei A β entsteht, das an GM1 gebunden ist. Das Aβ-Peptid ist im APP-Molekül genau dort lokalisiert, wo es auch zu erwarten ist, wenn man davon ausgeht, dass diese Region an ein Glycosphingolipid bindet. Eine weitere interessante Verbindung zu den Sphingolipid-Cholesterin-Flößen ist kürzlich erhaltene Erkenntnis, dass A β an den Rezeptor für 20 Glycanisierungsendprodukte bindet (Yan et al., Nature 382 (1996), 685-691), von denen festgestellt wurde, dass sie mit DIGs und Caveolen in Endothelzellen assoziieren (Lisanti et al., Developm. Biol. 6 (1995), 47-58).

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurde festgestellt, dass die Verwendung cholesterinsenkender Mittel einen positiven Effekt auf die obengenannten Krankheiten ausübt. Dies beruht möglicherweise auf einer Verringerung der Zahl der Flöße in den Plasmamembranen und damit einer Verringerung der Anzahl an möglichen Ankerpunkten, an denen dann eine Konformationsänderung von Proteinen stattfindet.

30

Die erfindungsgemäße Erkenntnis, dass cholesterinsenkende Mittel sich positiv auf die Alzheimer'sche Krankheit oder Krankheiten, wie z.B. Creutzfeld-Jacob-

- 6 -

Krankheit, auswirkt, lässt erstmals eine Behandlungsmöglichkeit entstehen, die an der Ursache der Krankheit angreift.

erfindungsgemäße Des Weiteren erscheint durch die Verwendung allgemein 5 cholesterinsenkender Mittel auch eine Einflussnahme Signaltransduktionsvorgänge von außen in Zellen möglich. Kürzlich konnte gezeigt werden, dass zahlreiche Proteine, die in Sphingolipid-Cholesterin-Flößen enthalten sind, in der Signaltransduktion eine wichtige Rolle spielen (Parton & Simons, Science 269 (1995), 1398-1399; Anderson, Proc. Natrl. Acad. Sci. USA 10 90 (1993), 10909-10913; Lisanti et al., Trends Cell Biol. 4 (1994), 231-235).

Durch die Entstehung von Sphingolipid-Cholesterin-Flößen wird auf der Zellmembran eine Subkompartimentierung bewirkt, die dazu führt, dass unterschiedliche Strukturen entstehen, also Flöße verschiedener Größe, und Zwischenräume ohne Floßstruktur.

Ohne Cholesterin ist die Floßbildung nicht möglich und insofern sind also viele Signaltransduktionsvorgänge abhängig von der Anwesenheit von Cholesterin. Beispielhaft für solche Vorgänge können genannt werden: Signaltransduktion 20 über Heterotrimere G Proteine (Li et al., J. Biol. Chem. 270 (1995), 15693-15701), Ras (Song et al., J. Biol. Chem. 271 (1996), 9690-9697; Mineo et al., J. Biol. Chem. 217 (1996), 11930-11935) und Ceramide (Liu & Anderson, J. 270 (1995), 27179-27185). Beispiele Biol. Chem. Signaltransduktionsprozesse, in denen Flöße als Plattformen eine Rolle spielen, 25 sind Immunoglobulin-E-Signalprozesse in allergischen Reaktionen, T-Zell-Rezeptor-Signalprozesse, LPS-Endotoxin-Signalprozesse, Signalprozesse der endothelischen NO-Synthase, Signalprozesse durch Tyrosinkinasen, wie etwa Lyn und Fyn, welche doppelt acyliert sind und über trimerische G-Proteine, die doppelt acylierte Untereinheiten enthalten, sowie über GPI-verankerte Proteine Signale übertragen.

- 7 -

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung cholesterinsenkender Mittel zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

5 Figurenbeschreibung

Fig. 1 zeigt eine Zellmembran im Querschnitt. A zeigt einen Ausschnitt mit Flößen, die mittels ihrer GPI-Anker an die exoplasmatische Schicht der Membran gebundene Proteine enthalten. B zeigt eine Vergrößerung eines Sphingolipid-Cholesterin-Floßes.

zeigt, dass das Entfernen von Cholesterin die Produktion und die Sekretion von Aß hemmt. a zeigt einen Immunopräzipitations-Assay von Neuronen aus dem Hippokampus, welche für 4 Tage entweder in Gegenwart von (+) oder in Abwesenheit von (-) Lovastatin/Mevalonat kultiviert wurden. Cyclodextrin wurde für 0 bzw. 5 bzw. 20 Min zugegeben (0, 20, 5). b zeigt einen ähnlichen Immunopräzipitations-Assay wie a, wobei hier CD-Cholesterin für die angegebene Zeit in Min (0 bzw. 15) hinzugegeben wurde. c zeigt die relative Aß-Sekretion in Zellen, in denen das Cholesterin durch Lovastatin und Cyclodextrin entfernt bzw. wieder hinzugegeben wurde, im Vergleich mit unbehandelten Kontrollzellen (Mittel aus 3-11 Experimenten). Die Ziffern neben Cyclodextrin und CD-Cholesterin geben die Zeit der Zugabe in Minuten an.

25

30

Fig.3

10

15

20

Fig.2

zeigt, dass das Entfernen von Cholesterin die Anlagerung von APP an DIGs reduziert. Neuronen wurden gemäß Beispiel 2 extrahiert und durch einen OptiPrep-Gradienten zentrifugiert, wonach größere Moleküle und Komplexe (A β -DIG) sich mehr am oberen Ende des Teströhrchens befinden (oben) und nicht komplexierte, kleinere Moleküle (A β) nach unten wandern (unten). - Depletion bzw. +

-8-

Depletion beziehen sich auf das Cholesterin, das, wie oben beschrieben, entfernt wurde (+) oder nicht entfernt wurde (-).

Die vorliegende Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert, wobei die Mengenangaben und andere Einzelheiten beispielhaft und nicht erschöpfend zu verstehen sind.

Beispiele

10 Beispiel 1

Primäre Zellkulturen von Neuronen aus dem Hippokampus der Ratte wurden plattiert und nach herkömmlichen Verfahren kultiviert (minimales essentielles Medium (MEM) mit 10% Pferdeserum, 5% CO₂, 36,5°C). Die Zugabe von 5 mM Cytosinarabinose verhinderte die Vermehrung von nicht neuronalen Zellen. Nach 5-7 Tagen wurden 4 µM Lovastatin und 0,25 mM Mevalonat für 4 Tage hinzugegeben.

Die Neuronen wurden dann für 1 Std bei 37°C und 5% CO₂ mit rekombinantem SFV infiziert, welcher für das menschliche APP 695-Protein kodiert, wie bereits aus dem Stand der Technik bekannt. Die Zellen wurden für 2 Std in Lovastatin/Mevalonat inkubiert und anschließend für 5-20 Min mit 5 mM Methyl-β-Cyclodextrin (Sigma) in einem Methionin-freien Markierungsmedium inkubiert (MEM mit 1/10 N2-Zusatz). Die Zellen wurden für 2,5 Std mit 150 μCi [³⁵S]- Methionin markiert. Lovastatin hemmt bei Vorhandensein von geringen Mengen Mevalonat die Cholesterinbiosynthese. Methyl-β-Cyclodextrin entfernt speziell zelluläres Cholesterin.

Nach der metabolischen Markierung wurde das Kulturmedium gesammelt und Zellextrakte hergestellt (2% NP-40, 0,2% SDS, 5 mM EDTA, mit Protease-inhibitoren als Zusatz). Die Immunopräzipitate wurden auf A-Sepharose (Boehringer) rückgewonnen und auf 10-20%-igen Tris-Tricin-Polyacrylamidgelen

- 9 -

analysiert (Novex). Die Radioaktivität wurde anhand eines Phosphorlmagers (Molecular Dynamics) bestimmt. Die verwendeten Antikörper waren Fd-APP gegen APP 695, B12/4 gegen die 20C-terminalen Aminosäuren von APP und B7/6 gegen die Aminosäuren 1-16 des synthetischen humanen $A\beta$ -Peptids 1-40.

- 5 Fig.2 zeigt die Ergebnisse solcher Immunopräzipitations-Assays. In a wurden Zellen analysiert, die mit oder ohne Lovastatin kultiviert worden waren ("-" bzw. "+") sowie mit Cyclodextrin für 0 bzw. 20 bzw. 5 Min. Die sichtbaren Banden entsprechen Aβ. Hierdurch wird deutlich gezeigt, dass die Sekretion von Aβ durch das Entfernen von Cholesterin, was durch die Zugabe von Lovastatin und Cyclodextrin bewirkt wird, reduziert werden kann. Zu einigen Zellen wurde Cholesterin wieder hinzugegeben (CD-Cholesterin).
 - b zeigt einen ähnlichen Immunopräzipitations-Assay, bei dem jedoch zu den Zellen, die in den beiden rechten Bahnen dargestellt sind, Cholesterin wieder hinzugegeben wurde. Dort sind auch die A β -Banden sichtbar.
- Das Diagramm c zeigt die relative A β -Sekretion unter verschiedenen experimentellen Bedingungen, die oben bereits beschrieben wurden.

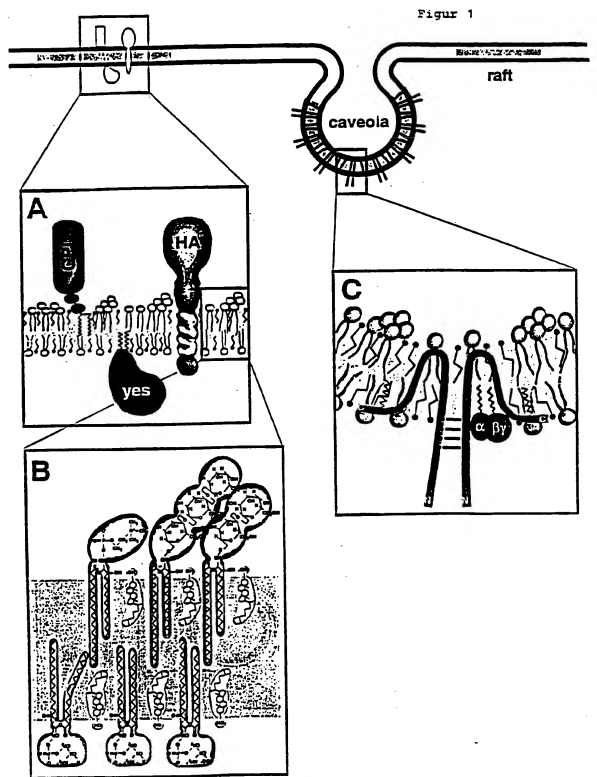
Beispiel 2

- Extrakte von neuronalen Zellen wurden wie in Beispiel 1 hergestellt, bis auf die Tatsache, dass sie für 20 Min pulsmarkiert wurden und dann für 100 Min in normalem Medium gechased wurden. Anschließend wurden die Zellen für 30 Min auf Eis mit 1% Triton X-100 in TEX (150 mM NaCl, 50 mM Tris pH 7,4, 2 mM EDTA, 2 mM DTT, 25 μg/ml jeweils von Chymostatin, Leupeptin, Antipain,
 Pepstatin A) extrahiert. Die Extrakte wurden dann mit einer äquivalenten Menge OptiPrep (Nycomed) vermischt und mit einem schrittweisen Gradienten von 30%, 25% und 3% OptiPrep in TEX überlagert. Danach wurden die Proben 3 Std bei 4°C und 50,000 U/Min zentrifugiert, die Fraktionen wurden gesammelt und immunopräzipitiert. Das Ergebnis ist in Fig.3 dargestellt. Unter "- Depletion" sind
- Kontrollzellen dargestellt, in denen Cholesterin nicht entfernt wurde, während die Zellen von "+ Depletion" mit Lovastatin/Cyclodextrin behandelt worden waren, um Cholesterin-Depletion zu erzielen. "oben" bezeichnet den oberen Teil des

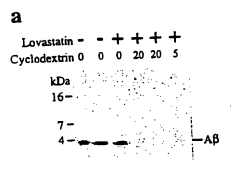
Teströhrchens, "unten" bezeichnet den unteren Teil des Teströhrchens. Bei dieser Art von Gradient wandern Komplexe und größere Moleküle, wie etwa Aβ-DIG nicht bis zum Boden des Röhrchens, finden sich also mehr in den Bahnen, die mit "oben" überschrieben sind, während die nicht mit DIGs assoziierten Aβ-Moleküle nach unten wandern. Dieses Experiment zeigt also deutlich, dass in Zeilen, die mit cholesterindepletierenden Mitteln behandelt worden waren, eine Aβ-DIG-Assoziierung reduziert wird.

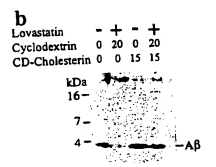
Ansprüche

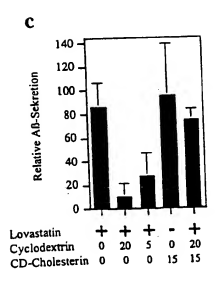
- Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Prophylaxe oder
 Behandlung von Erkrankungen, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, und von Alzheimer'scher Krankheit.
 - 2. Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.



FIGUR 2







FIGUR 3

- Depletion + Depletion

oben unten oben unten

Inter mai Application No PCT/EP 98/02284

| A. CLASSI IPC 6 | FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/715 | | |
|--|--|---|---|
| According to | International Patent Classification (IPC) or to both national classific | ation and IPC | |
| B. FIELDS | SEARCHED | | |
| Minimum do IPC 6 | cumentation searched (classification system followed by classificat A61K | on symbols) | |
| | ion searched other than minimumdocumentation to the extent that : | | ched |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (name of data b | ase and, where practical, search terms used) | |
| C. DOCUME | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the re | levant passages | Relevant to claim No. |
| P,X | KELLER AND SIMONS: "Cholesterol Required for Surface Transport of Influenza Virus Hemagglutinin" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, vol. 140, 23 March 1998, pages 1 XP002078575 see page 1358, left-hand column, 2 see page 1360, right-hand column, see page 1364, left-hand column, 5 - right-hand column, paragraph figures 7,8 | f 357-1367, paragraph paragraph | 1,2 |
| X Furt | ther documents are listed in the continuation of box C. | Patent family members are listed in | armex. |
| "A" docume consider the earlier of the earlier of the earlier of the earlier of the earlier the earlie | ent which may throw doubts on priority delim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) sent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filling date but than the priority date claimed actual completion of their ternational search | T" later document published after the Intermor priority date and not in conflict with the cited to understand the principle or the invention. "X" document of particular relevance; the clicannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the document of particular relevance; the clicannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more ments, such combined with one or more ments, such combination being obvious in the art. Date of mailing of the International sean | ne application but ony underlying the aimed invertion be considered to ument is taken alone aimed invertion oritive step when the e other such docu- is to a person skilled |
| | 24 September 1998 | 07/10/1998 | |
| Name and | mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Kanbier, D | |

1

onal Application No PCT/EP 98/02284

| | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to daim No. |
|-----------|---|----------------------|
| ategory * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | |
| | TARABOULOS ET AL: "Cholesterol Depletion and Modification of COOH-Terminal Sequence of the Prion Protein Inhibit Formation of the Scrapie Isoform" | 1,2 |
| | THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, vol. 129, 1995, pages 121-132, XP002078576 see page 126 see page 129, left-hand column | |
| | see page 130 see page 122 | |
| (| WO 94 04556 A (UNIV NEW YORK) 3 March 1994 see page 1, column 14-33 see page 3, line 11-15 see page 4, line 26-30 see page 10, line 37 - page 11, line 16; | 2 2 |
| | claims 7-11 see page 13, line 35 - page 14, line 30; claims 13,17-19 see page 15, line 24-30 see page 19, line 15-28 | · |
| ((| US 5 569 452 A (TSRL INC.) 29 October 1996 see column 1, line 50-57; claims 1,5,7 see column 3, line 37-63 | 2 2 |
| (| STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, vol. 31, no. 8, 1996, pages 817-828, XP002078577 see page 819, right-hand column; figures 1A,1C see page 820; figure 5; table 4 see page 825, left-hand column see page 826, right-hand column | 2 |
| K | CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin Interacts with the Alzheimer Amyloid Beta-A4 Peptide" FEBS LETTERS, vol. 341, 1994, pages 256-258, XP002078578 see page 256 see page 258, right-hand column, paragraph 2 | |
| | -/ | |
| | | - |
| | | |
| | | |

1

inte one Application No PCT/EP 98/02284

| | Ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | Relevant to claim No. |
|------------|--|---------------------------|
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Halley 23 it to Claum No. |
| X | BANDIERA ET AL: "Inhibitors of A-Beta Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" | 1 |
| | CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 4/3, 1997, pages 159-170, XP002078579 see page 159 see page 160, right-hand column - page | |
| | 161, left-hand column see page 166 | |
| X | WO 95 06470 A (MERCK & CO INC) 9 March 1995 see page 1, column 5-13; claims 1-4,6-10 | 1 |
| X | WO 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4 July 1996 see page 4, column 23-30 see page 7, column 31-35 see page 8, line 37 - page 9, line 4 see page 9, line 19-24; claims 1,2,10 | 1 |
| X | WO 94 02518 A (UNIV KANSAS) 3 February 1994 see page 19, paragraph 3 see page 3, paragraph 4 - page 5, paragraph 1; claims 1,30 see page 8, paragraph 4 | 2 |
| X | DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK), 4 April 1975 see abstract & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4 April 1975 | 2 |
| A | WO 96 20184 A (PFIZER) 4 July 1996 see page 1, line 20-29 see page 32, line 25 - page 33, column 9 see page 34, line 13-20 | |
| | | |

International application No.

PCT/EP 98/ 02284

| Box I | Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) |
|-----------|--|
| This inte | mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: |
| 1. X | Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: |
| | Observation: Although Claim(s) 1-2 relate to a method for treatment of the human/animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition. |
| 2. X | Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: |
| | See Supplemental Sheet ADDITIONAL MATTER PCT/ISA/210 |
| 3. | Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). |
| Box II | Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) |
| This Inte | emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: |
| | |
| | |
| | |
| | · |
| | |
| 1. | As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all scarchable claims. |
| 2. | As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. |
| 3. | As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: |
| | |
| | |
| 4. | No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: |
| Remar | k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees. |

information on patent family members

Inter Inal Application No PCT/EP 98/02284

| Patent document cited in search report | | Publication date | P | Publication date | | |
|--|---------|------------------|------------|------------------|-------------|------------|
| WO | 9404556 | A | 03-03-1994 | AU | 5081593 A | 15-03-1994 |
| | | | | CN | 1087091 A | 25-05-1994 |
| US | 5569452 | A | 29-10-1996 | NONE | | |
| WO | 9506470 | Α | 09-03-1995 | AU | 7397094 A | 22-03-1995 |
| | | | | US | 5368404 A | 29-11-1994 |
| WO | 9619987 | A | 04-07-1996 | AU | 4347796 A | 19-07-1996 |
| | | | | CA | 2207333 A | 04-07-1996 |
| | | | | CN | · 1171739 A | 28-01-1998 |
| | | | | EP | 0801564 A | 22-10-1997 |
| | | | | FI | 972793 A | 27-06-1997 |
| | | | | NO | 972980 A | 26-06-1997 |
| WO | 9402518 | Α | 03-02-1994 | US | 5376645 A | 27-12-1994 |
| | | | | AU | 672814 B | 17-10-1996 |
| | | | | AU | 4779993 A | 14-02-1994 |
| | | | • | CA | 2119154 A | 03-02-1994 |
| | | | | EP | 0620828 A | 26-10-1994 |
| | | | | JP | 6511513 T | 22-12-1994 |
| WO | 9620184 | Α | 04-07-1996 | AU | 4067795 A | 04-07-1990 |
| | | | | BG | 100248 A | 31-07-1990 |
| | | | | BR | 9505995 A | 23-12-1997 |
| | | | | CA | 2207772 A | 04-07-1996 |
| | | | | CN | 1133287 A | 16-10-1990 |
| | | | | CZ | 9503447 A | 11-09-1990 |
| | | | | FI | 972696 A | 23-06-1997 |
| • | | | | HU | 74672 A | 28-01-1997 |
| | | | | JP | 10500702 T | 20-01-1998 |
| | | | • | LV | 11325 A | 20-06-199 |
| | | | | ĹŸ | 11325 B | 20-02-199 |
| | | | | ÑO | 955288 A | 24-06-199 |
| | | | | PL | 311997 A | 24-06-199 |
| | | | | ŠĪ | 9500393 A | 30-04-199 |
| | | | | SK | 158795 A | 08-01-199 |
| | | | | US | 5770594 A | 23-06-199 |

PCT/EP 98/02284

| A. KLASSIF IPK 6 | FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/715 | | |
|--|--|--|--|
| Nach der int | ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass | sifikation und derIPK | |
| | RCHIERTE GEBIETE | | |
| | ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymboli A61K | 0) | |
| | | | |
| Recherchien | te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow | reit diese unter die recherchierlen Gebiete f | allen |
| Während de | r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na | ume der Datenbank und evtl. verwendete S | uchbegriffe) |
| C. ALS WE | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | |
| Kategone* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe | der in Betracht kommenden Telle | Betr. Anspruch Nr. |
| P,X | KELLER AND SIMONS: "Cholesterol is 1,2 Required for Surface Transport of Influenza Virus Hemagglutinin" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, Bd. 140, 23. März 1998, Seiten 1357-1367, XP002078575 siehe Seite 1358, linke Spalte, Absatz 2 siehe Seite 1360, rechte Spalte siehe Seite 1364, linke Spalte, Absatz 5 - rechte Spalte, Absatz 2; Abbildungen 7,8 | | 1,2 |
| | | / | · |
| | tere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu lehmen | X Siehe Anhang Patentiamitie | |
| "A" Veröffer aber n "E" ålleres Anmel "L" Veröffer schein andern soll od ausge "O" Veröffe | intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen kledatum veröffentlicht worden ist. Intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhatt ersen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie intlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht. | kann nicht als auf erinderischer i atigkt werden, wenn die Veröffenlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben | worden ist und mit der zum Verätändnis des der oder der Ihr zugrundellegenden itung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf chtet werden tung; die beanspruchte Erfindung elt beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist Patentfamilie ist |
| | Abschlusses der Internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Re 07/10/1998 | cherchenberichts |
| | 4. September 1998 Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde | Bevollmächtigter Bediensteter | |
| · | Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 MV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Kanbier, D | |

1

Intern vales Aktenzeichen PCT/EP 98/02284

| C.(Fortsetz | ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|-------------|---|--------------------|
| Nategorie | Colemnary on Valorationary | |
| Χ . | TARABOULOS ET AL: "Cholesterol Depletion and Modification of COOH-Terminal Sequence of the Prion Protein Inhibit Formation of the Scrapie Isoform" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, Bd. 129, 1995, Seiten 121-132, XP002078576 siehe Seite 126 siehe Seite 129, linke Spalte siehe Seite 130 | 1,2 |
| | siehe Seite 122 | |
| X Y | WO 94 04556 A (UNIV NEW YORK) 3. Mārz 1994 siehe Seite 1, Spalte 14-33 siehe Seite 3, Zeile 11-15 siehe Seite 4, Zeile 26-30 siehe Seite 10, Zeile 37 - Seite 11, Zeile 16; Ansprüche 7-11 siehe Seite 13, Zeile 35 - Seite 14, Zeile 30; Ansprüche 13,17-19 siehe Seite 15, Zeile 24-30 siehe Seite 19, Zeile 15-28 | 2 2 |
| X | US 5 569 452 A (TSRL INC.) | 2 |
| Υ | 29. Oktober 1996 siehe Spalte 1, Zeile 50-57; Ansprüche | 2 |
| | 1,5,7 siehe Spalte 3, Zeile 37-63 | |
| X | STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, Bd. 31, Nr. 8, 1996, Selten 817-828, XP002078577 siehe Seite 819, rechte Spalte; Abbildungen 1A,1C siehe Seite 820; Abbildung 5; Tabelle 4 siehe Seite 825, linke Spalte siehe Seite 826, rechte Spalte, Zeile 3-5 | 2 |
| X | CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin Interacts with the Alzheimer Amyloid Beta-A4 Peptide" FEBS LETTERS, Bd. 341, 1994, Seiten 256-258, XP002078578 siehe Seite 256 siehe Seite 258, rechte Spalte, Absatz 2 | 1 |
| | | * |
| | | - |
| | | |
| | | |
| | | |

1

Interi nales Aktenzeichen
PCT/EP 98/02284

| | C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. | | | | |
|------------|--|---|--|--|--|
| (ategorie* | Bezeichnung der Veronientschung, soweit erfordenkt und Angeste der meditati kansiliationer veronient | | | | |
| X | BANDIERA ET AL: "Inhibitors of A-Beta Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 4/3, 1997, Seiten 159-170, XP002078579 siehe Seite 159 siehe Seite 160, rechte Spalte - Seite 161, linke Spalte siehe Seite 166 | 1 | | | |
| X | WO 95 06470 A (MERCK & CO INC) 9. März 1995 siehe Seite 1, Spalte 5-13; Ansprüche 1-4,6-10 | 1 | | | |
| X | WO 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4. Juli 1996 siehe Seite 4, Spalte 23-30 siehe Seite 7, Spalte 31-35 siehe Seite 8, Zeile 37 - Seite 9, Zeile 4 siehe Seite 9, Zeile 19-24; Ansprüche 1,2,10 | 1 | | | |
| X | W0 94 02518 A (UNIV KANSAS) 3. Februar 1994 siehe Seite 19, Absatz 3 siehe Seite 3, Absatz 4 - Seite 5, Absatz 1; Ansprüche 1,30 siehe Seite 8, Absatz 4 | 2 | | | |
| X | DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) , 4. April 1975 siehe Zusammenfassung & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4. April 1975 | 2 | | | |
| Α | WO 96 20184 A (PFIZER) 4. Juli 1996 siehe Seite 1, Zeile 20-29 siehe Seite 32, Zeile 25 - Seite 33, Spalte 9 siehe Seite 34, Zeile 13-20 | 1 | | | |
| | | | | | |

In...nationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/02284

| Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1 |
|--|
| Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt: |
| Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl der(die) Anspruch(üche) 1-2 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen K rpers bezieht(en), wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung. |
| 2. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210 |
| Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind. |
| Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1) |
| Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: |
| Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. |
| Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtrertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert. |
| 3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr. |
| Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: |
| Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch. |

Angabeh zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehoren

Interi nales Akterizeichen
PCT/EP 98/02284

| | cherchenberich tes Patentdoku | | Datum der Veröffentlichung | | tglied(er) der atentiamilie | Datum der Veröffentlichung |
|----|----------------------------------|---|-------------------------------|------|--------------------------------|-------------------------------|
| WO | 9404556 | Α | 03-03-1994 | AU | 5081593 A | 15-03-1994 |
| | | | | CN | 1087091 A | 25-05-1994 |
| US | 5569452 | Α | 29-10-1996 | KEIN | E | |
| WO | 9506470 | Α | 09-03-1995 | AU | 7397094 A | 22-03-1995 |
| | | | | US | 5368404 A | 29-11-1994 |
| WO | 9619987 | Α | 04-07-1996 | AU | 4347796 A | 19-07-1996 |
| | | | | CA | 2207333 A | 04-07-1996 |
| | | | | CN | 1171739 A | 28-01-1998 |
| | | | | EP | 0801564 A | 22-10-1997 |
| | | | | FI | 972793 A | 27-06-1997 |
| | | | | NO | 972980 A | 26-06-1997 |
| WO | 9402518 | Α | 03-02-1994 | US | 5376645 A | 27-12-1994 |
| | | | | AU | 672814 B | 17-10-1996 |
| | | | | AU | 4779993 A | 14-02-1994 |
| | | | | CA | 2119154 A | 03-02-1994 |
| | | | | EP | 0620828 A | 26-10-1994 |
| | | | | JP | 6511513 T | 22-12-1994 |
| WO | 9620184 | Α | 04-07-1996 | AU | 4067795 A | 04-07-1996 |
| | | | | BG | 100248 A | 31-07-1996 |
| | | | | BR | 9505995 A | 23-12-1997 |
| | | | | CA | 2207772 A | 04-07-1996 |
| | | | | CN | 1133287 A | 16-10-1996 |
| | | | | CZ | 9503447 A | 11-09-1996 |
| - | | | | FI | 972696 A | 23-06-1997 |
| | | | | HU | 74672 A | 28-01-1997 |
| | | | | JP | 10500702 T | 20-01-1998 |
| | | | | LV | 11325 A | 20-06-1996 |
| | | | | LV | 11325 B | 20-02-1997 |
| | | | | NO | 955288 A | 24-06-1996 |
| | | | | PL | 311997 A | 24-06-1996 |
| | | | | SI | 9500393 A | 30-04-1997 |
| | | | | SK | 158795 A | 08-01-1997 |
| | | | | US | 5770594 A | 23-06-1998 |